

**PCT**WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales BüroINTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<b>(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :</b> <b>C07C 271/28, 69/96, A01N 47/20</b>		<b>A1</b>	<b>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/65869</b>
			<b>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:</b> 23. Dezember 1999 (23.12.99)
<b>(21) Internationales Aktenzeichen:</b> PCT/EP99/03898		<b>(74) Gemeinsamer Vertreter:</b> BAYER AKTIENGESELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).	
<b>(22) Internationales Anmeldedatum:</b> 5. Juni 1999 (05.06.99)		<b>(81) Bestimmungsstaaten:</b> AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).	
<b>(30) Prioritätsdaten:</b> 198 26 940.4 17. Juni 1998 (17.06.98) DE			
<b>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):</b> BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).			
<b>(72) Erfinder; und</b>			
<b>(75) Erfinder/Anmelder (nur für US):</b> RIEBEL, Hans-Jochem [DE/DE]; In der Beek 92, D-42113 Wuppertal (DE). JANSSEN, Johannes, Rudolf [DE/DE]; Knipprather Strasse 47, D-40789 Monheim (DE). KLUTH, Joachim [DE/DE]; Virneburgstrasse 69, D-40764 Langenfeld (DE). LEHR, Stefan [DE/DE]; Ricarda-Huch-Strasse 38, D-40764 Langenfeld (DE). DREWES, Mark, Wilhelm [DE/DE]; Goethestrasse 38, D-40764 Langenfeld (DE). DOLLINGER, Markus [DE/US]; 13210 Knox, Overland Park, KS 66213 (US). WETCHOLOWSKY, Ingo [DE/BR]; Rua Avare, 500, Cond. Estancia Marambaia, CEP-13280-000 Vinhedo, SP (BR).		<b>Veröffentlicht</b> Mit internationalem Recherchenbericht.	
<b>(54) Title:</b> SUBSTITUTED N-ARYL-O-ALKYL-CARBAMATES			
<b>(54) Bezeichnung:</b> SUBSTITUIERTE N-ARYL-O-ALKYL-CARBAMATE			
<div style="text-align: center;"><p style="text-align: right;">(I)</p></div>			
<b>(57) Abstract</b>			
<p>The invention concerns novel substituted N-aryl-O-alkyl-carbamates having general formula (I), wherein m, n, Q, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> and R<sup>4</sup> have the meanings cited in the description. The invention also relates to a method for the production of said carbamates and to their use as herbicides.</p>			
<b>(57) Zusammenfassung</b>			
<p>Die Erfindung betrifft neue substituierte N-Aryl-O-alkyl-carbamate der allgemeinen Formel (I), in welcher m, n, Q, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, sowie Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Herbizide.</p>			

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

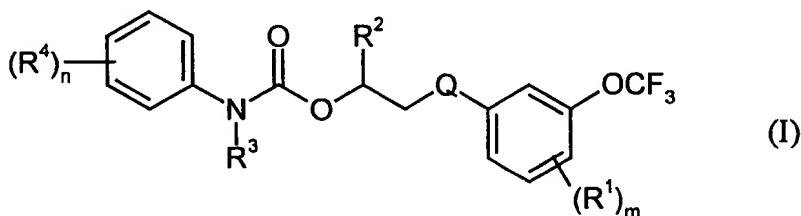
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidshan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

Substituierte N-Aryl-O-alkyl-carbamate

Die Erfindung betrifft neue substituierte N-Aryl-O-alkyl-carbamate, Verfahren zu  
5. ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Herbizide.

Es ist bekannt, daß bestimmte substituierte N-Aryl-O-aryloxyalkyl-carbamate herbi-  
zide Eigenschaften aufweisen (vgl. US-A-5099059 und US-A-5152827). Die herbi-  
zide Wirksamkeit dieser bekannten Verbindungen ist jedoch nicht in allen Belangen  
10 zufriedenstellend.

Es wurden nun die neuen substituierten N-Aryl-O-alkyl-carbamate der allgemeinen  
Formel (I) gefunden,



15

in welcher

m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

20

n für die Zahlen 0, 1, 2, 3 oder 4 steht,

Q für O (Sauerstoff), S (Schwefel), SO, SO<sub>2</sub>, NH, N(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl) oder CH<sub>2</sub>  
(Methylen) steht,

25

R<sup>1</sup> für Nitro, Cyano, Halogen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano,  
Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-  
C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl,

Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht,

5  $R^2$  für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,

$R^3$  für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy substituiertes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, und

10  $R^4$  für Nitro, Cyano, Halogen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Halogen,  $C_1$ - $C_4$ -Alkoxy,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylthio,  $C_1$ - $C_4$ -Alkylsulfinyl oder  $C_1$ - $C_4$ -Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl oder Dialkylaminosulfonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht.  
15

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) enthalten gegebenenfalls ein asymmetrisch substituiertes Kohlenstoffatom und können deshalb in verschiedenen enantiomeren (R- und S- konfigurierten Formen) bzw. diastomeren  
20 Formen vorliegen. Die Erfindung betrifft sowohl die verschiedenen möglichen einzelnen enantiomeren bzw. stereoisomeren Formen der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) wie auch die Gemische dieser stereoisomeren Verbindungen.

In den Definitionen sind die Kohlenwasserstoffketten, wie Alkyl - auch in Verbindung mit Heteroatomen, wie in Alkoxy - jeweils geradkettig oder verzweigt.  
25

m steht bevorzugt für die Zahlen 0 oder 1;

n steht bevorzugt für die Zahlen 1, 2 oder 3;

- Q steht bevorzugt für O (Sauerstoff), S (Schwefel), SO, SO<sub>2</sub>, NH, N(CH<sub>3</sub>) oder CH<sub>2</sub> (Methylen);
- 5 R<sup>1</sup> steht bevorzugt für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxy carbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen;
- 10 R<sup>2</sup> steht bevorzugt für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen;
- 15 R<sup>3</sup> steht bevorzugt für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy substituiertes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen;
- 20 R<sup>4</sup> steht bevorzugt für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxy carbonyl, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl oder
- 25 Dialkylaminosulfonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen;
- Q steht besonders bevorzugt für Sauerstoff oder Schwefel;
- 30 R<sup>1</sup> steht besonders bevorzugt für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl

substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl;

5

R<sup>2</sup> steht besonders bevorzugt für Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl;

R<sup>3</sup> steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl;

10

R<sup>4</sup> steht besonders bevorzugt für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, Dimethylaminocarbonyl oder Dimethylaminosulfonyl.

15

Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen aufgeführten Restdefinitionen gelten sowohl für die Endprodukte der Formel (I) als auch entsprechend für die jeweils zur Herstellung benötigten Ausgangs- oder Zwischenprodukte. Diese Restdefinitionen können untereinander, also auch zwischen den angegebenen bevorzugten Bereichen beliebig kombiniert werden.

20

Erfindungsgemäß bevorzugt sind die Verbindungen der Formel (I), in welchen eine Kombination der vorstehend als bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

25

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind die Verbindungen der Formel (I), in welchen eine Kombination der vorstehend als besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

30

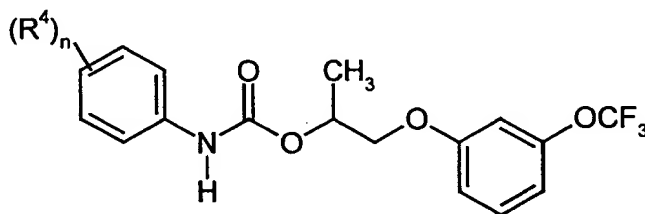
Die neuen substituierten N-Aryl-O-alkyl-carbamate der allgemeinen Formel (I) zeichnen sich durch starke und selektive herbizide Wirksamkeit aus.

5 In gewissem Umfang zeigen die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) auch fungizide und insektizide Wirksamkeit.

Beispiele für die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sind in den nachfolgenden Gruppen aufgeführt.

10

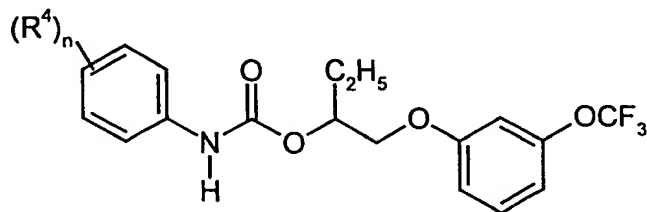
Gruppe 1



15 n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die in der nachstehenden Auflistung angegebenen Bedeutungen:

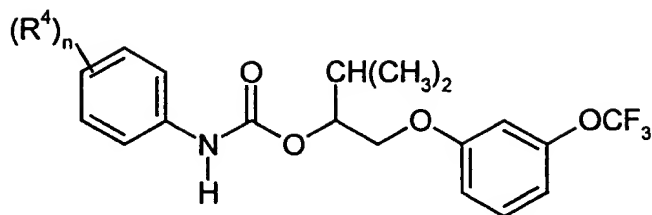
(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>
(2,3) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(2,4) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(2,5) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
(2,6) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(2) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(4,5) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
(3,5) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(4) CH <sub>3</sub> (2) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	(2) CH <sub>3</sub> (4) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
(2) CF <sub>3</sub>	(3) CF <sub>3</sub>	(4) CF <sub>3</sub>

(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>
(2) Br	(3) Br	(4) Br
(2) CN	(3) CN	(4) CN
(2) OCH <sub>3</sub>	(3) OCH <sub>3</sub>	(4) OCH <sub>3</sub>
(2) Cl	(3) Cl	(4) Cl
(2) F	(3) F	(4) F
(2,3) (Cl) <sub>2</sub>	(2,4) (Cl) <sub>2</sub>	(2,5) (Cl) <sub>2</sub>
(2,6) (Cl) <sub>2</sub>	(2) Cl (4) CF <sub>3</sub>	(2) Cl (5) CF <sub>3</sub>
(3) Cl (5) CF <sub>3</sub>	(3) Cl (4) CH <sub>3</sub>	(4) Cl (3) CH <sub>3</sub>
(2,5) (OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(2,6) (OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	(2,4) (OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
(2) Cl (4) OCH <sub>3</sub>	(4) Cl (2) OCH <sub>3</sub>	(2) Cl (6) F

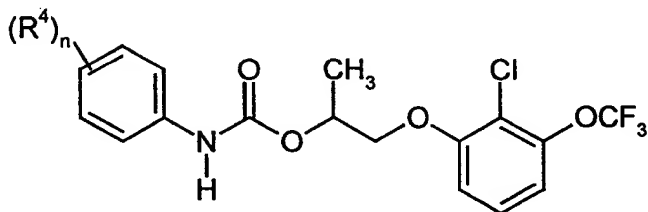
Gruppe 2

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.



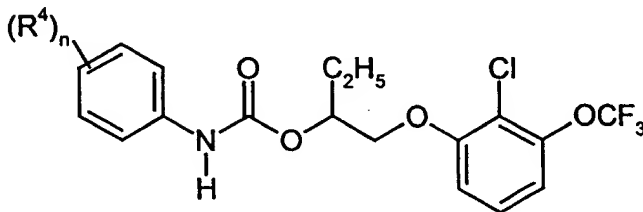
Gruppe 3

5 n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 4

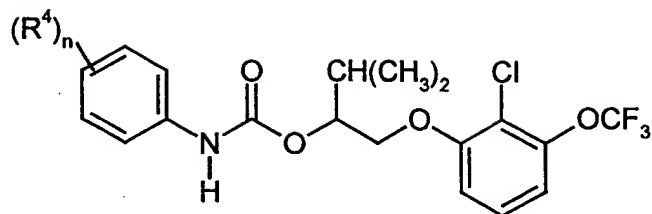
10

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

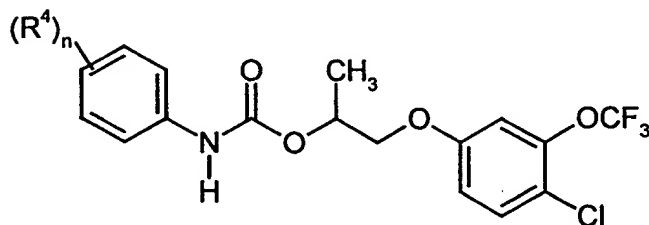
Gruppe 5

15

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

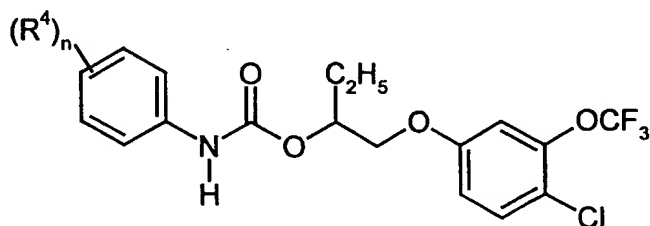
Gruppe 6

5      n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 7

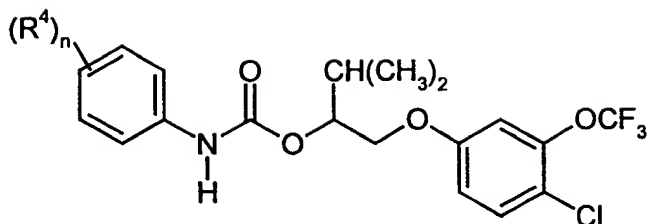
10

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

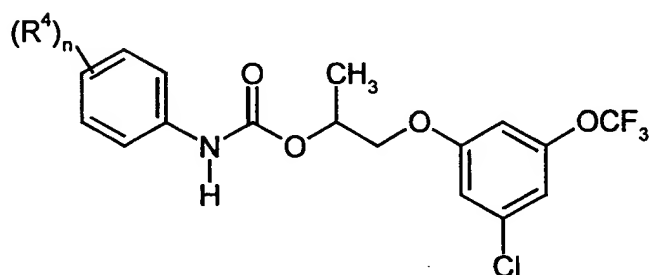
Gruppe 8

15

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

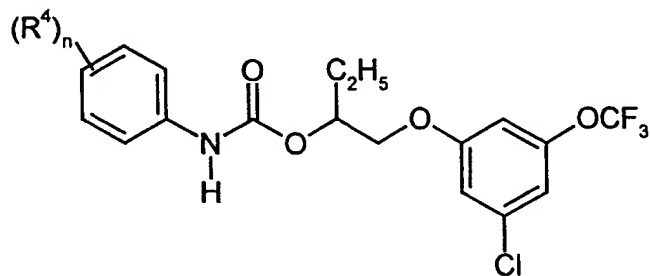
Gruppe 9

5      n und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 10

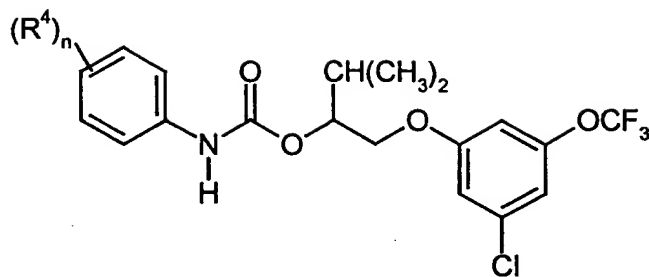
10

n und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

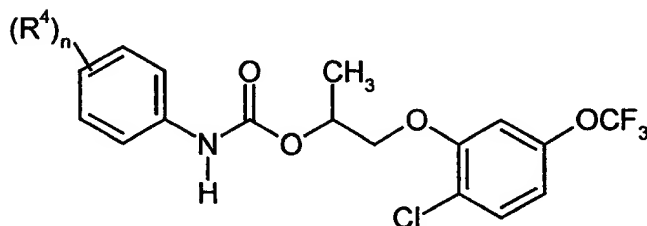
Gruppe 11

15

n und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

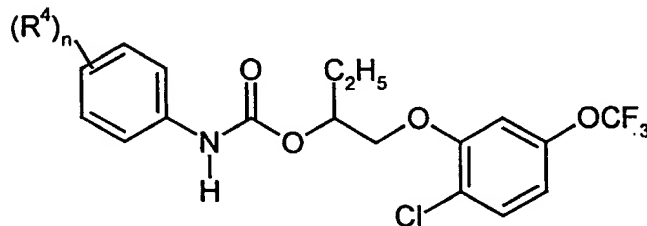
Gruppe 12

5       $n$  und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 13

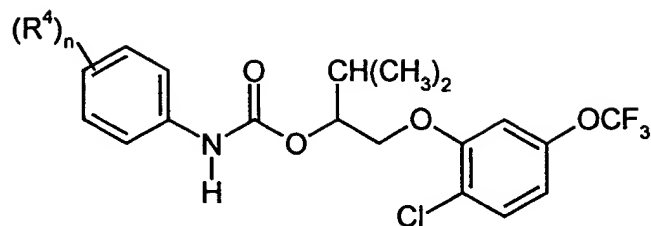
10

$n$  und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

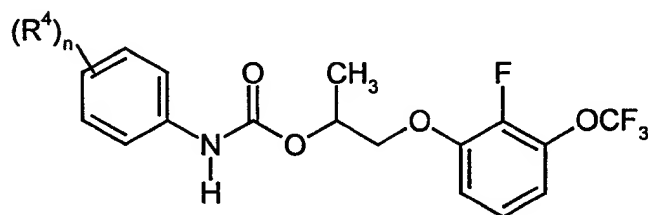
Gruppe 14

15

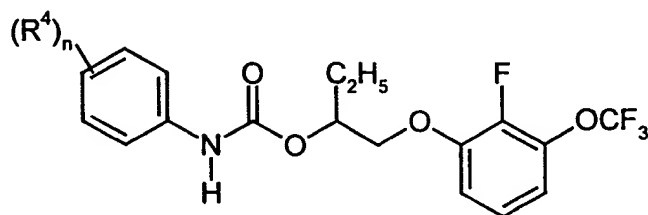
$n$  und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 15

- 5      n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

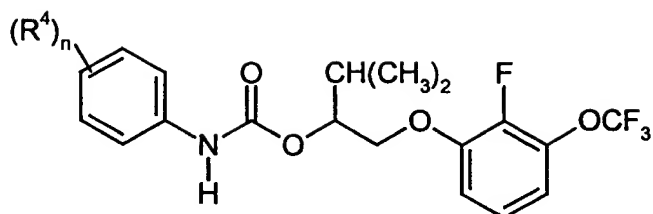
Gruppe 16

- 10     n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

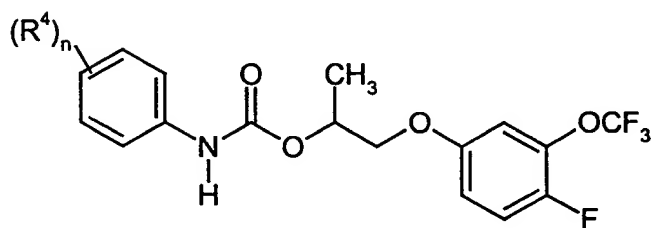
Gruppe 17

15

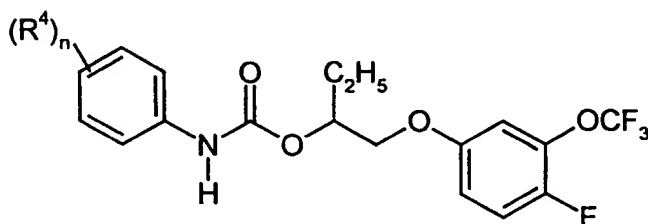
- n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 18

5      n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

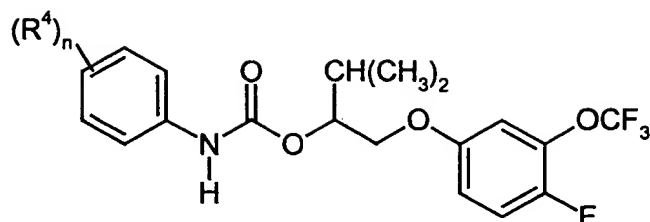
Gruppe 19

10      n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

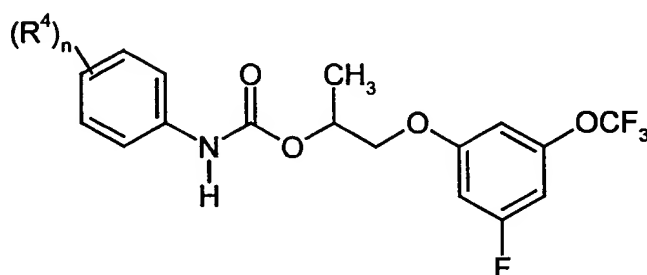
Gruppe 20

15

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

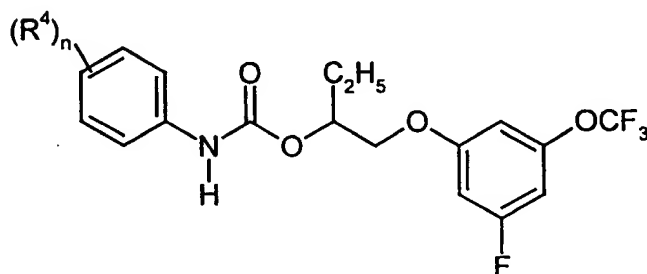
Gruppe 21

5      n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 22

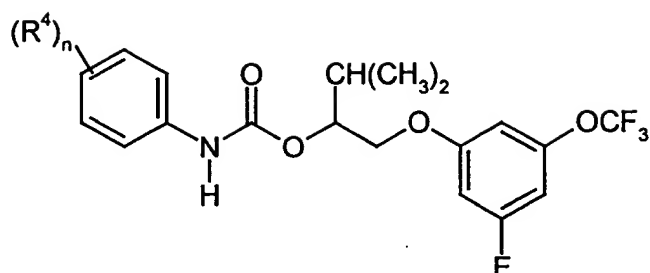
10

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

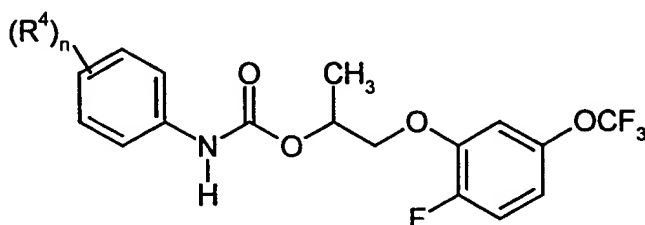
Gruppe 23

15

n und R<sup>4</sup> haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

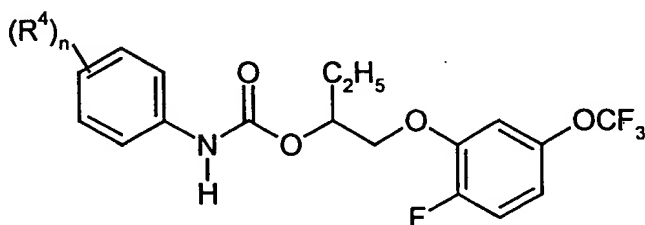
Gruppe 24

5 n und  $\text{R}^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 25

10

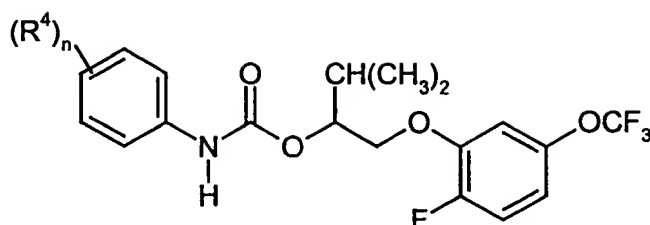
n und  $\text{R}^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Gruppe 26

15

n und  $\text{R}^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

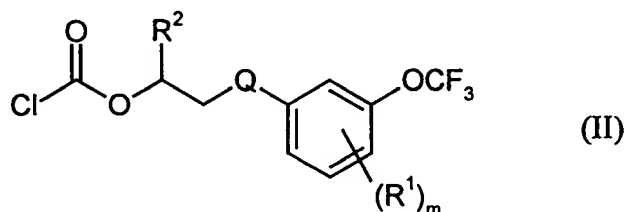


Gruppe 27

- 5 n und  $R^4$  haben hierbei beispielhaft die oben in Gruppe 1 angegebenen Bedeutungen.

Man erhält die neuen substituierten N-Aryl-O-alkyl-carbamate der allgemeinen Formel (I), wenn man

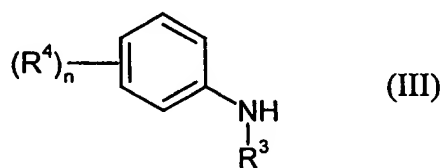
- 10 (a) Chlorameisensäureester der allgemeinen Formel (II)



in welcher

- 15 m, Q,  $R^1$  und  $R^2$  die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Arylaminen der allgemeinen Formel (III)



- 20 in welcher

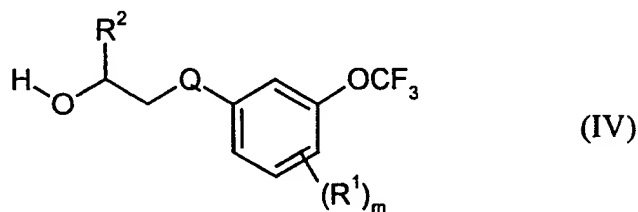
n, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umgesetzt,

5

oder wenn man

(b) substituierte Alkanole der allgemeinen Formel (IV)

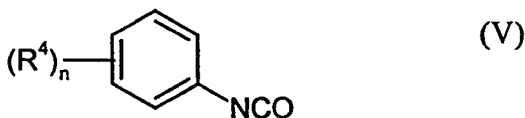


10

in welcher

m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

15 mit Arylisocyanaten der allgemeinen Formel (V)



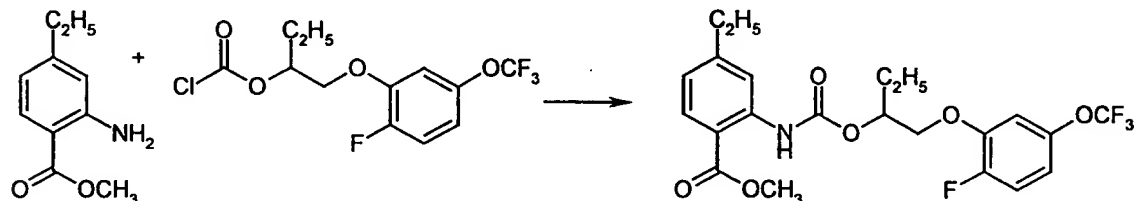
in welcher

20 n und R<sup>4</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umgesetzt.

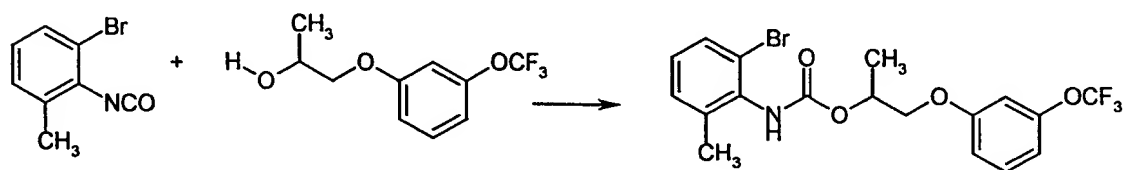
Verwendet man beispielsweise Chlorameisensäure-[1-(2-fluor-5-trifluormethoxy-phenoxy)methyl]-propyl]-ester und 2-Amino-4-ethyl-benzoesäure-methylester als Ausgangsstoffe, so kann der Reaktionsablauf beim erfindungsgemäßen Verfahren (a) durch das folgende Formelschema skizziert werden:

5



Verwendet man beispielsweise 2-(3-Trifluormethoxy-phenoxy)-1-methyl-ethanol und 2-Brom-6-methyl-phenylisocyanat als Ausgangsstoffe, so kann der Reaktionsablauf beim erfindungsgemäßen Verfahren (b) durch das folgende Formelschema skizziert werden:

10



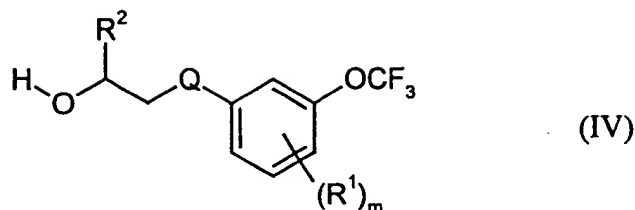
Die beim erfindungsgemäßen Verfahren (a) zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I) als Ausgangsstoffe zu verwendenden Chlorameisensäure-ester sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In der Formel (II) haben m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt oder besonders bevorzugt für m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> angegeben wurden.

20

Die Ausgangsstoffe allgemeinen Formel (II) sind noch nicht aus der Literatur bekannt; sie sind als neue Stoffe auch Gegenstand der vorliegenden Anmeldung.

25

Man erhält die neuen Chlorameisensäureester allgemeinen Formel (II), wenn man substituierte Alkanole der allgemeinen Formel (IV)



in welcher

5      m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Phosgen oder mit Diphosgen (Chlorameisensäure-trichlormethylester) gegebenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels, wie z.B. N,N-Dimethyl-formamid, und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, wie z.B. Toluol, bei  
10      Temperaturen zwischen 0°C und 100°C umgesetzt (vgl. die Herstellungsbeispiele).

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren (a) weiter als Ausgangsstoffe zu verwendenden Arylamine sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In der Formel (III) haben n, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der  
15      Formel (I) als bevorzugt oder besonders bevorzugt für n, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> angegeben wurden.

Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel (III) sind bekannte Syntheschemikalien.  
20

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren (b) zur Herstellung von Verbindungen der Formel (I) als Ausgangsstoffe zu verwendenden substituierten Alkanole sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In der Formel (IV) haben m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt oder  
25      besonders bevorzugt für m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> angegeben wurden.

Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel (IV) sind bekannt und/oder können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden (vgl. WO-A-96/16941, Herstellungsbeispiele).

5

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren (b) weiter als Ausgangsstoffe zu verwendenden Arylisocyanate sind durch die Formel (V) allgemein definiert. In der Formel (V) haben n und R<sup>4</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt oder besonders bevorzugt für n und R<sup>4</sup> angegeben wurden.

10

Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel (V) sind bekannte Syntheschemikalien.

15

Als Reaktionshilfsmittel für die erfindungsgemäßen Verfahren (a) und (b) kommen im allgemeinen die üblichen anorganischen oder organischen Basen oder Säureakzeptoren in Betracht. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalimetall- oder Erdalkalimetall- -acetate, -amide, -carbonate, -hydrogencarbonate, -hydride, -hydroxide oder -alkanolate, wie beispielsweise Natrium-, Kalium- oder Calcium-acetat, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-amid, Natrium-, Kalium- oder Calcium-carbonat, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydrogencarbonat, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydrid, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydroxid, Natrium- oder Kalium- -methanolat, -ethanolat, -n- oder -i-propanolat, -n-, -i-, -s- oder -t-butanolat; weiterhin auch basische organische Stickstoffverbindungen, wie beispielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Tributylamin, Ethyl-diisopropylamin, N,N-Dimethyl-cyclohexylamin, Dicyclohexylamin, Ethyl-dicyclohexylamin, N,N-Dimethyl-anilin, N,N-Dimethyl-benzylamin, Pyridin, 2-Methyl-, 3-Methyl-, 4-Methyl-, 2,4-Dimethyl-, 2,6-Dimethyl-, 3,4-Dimethyl- und 3,5-Dimethyl-pyridin, 5-Ethyl-2-methyl-pyridin, 4-Dimethylamino-pyridin, N-Methyl-piperidin, 1,4-Diazabicyclo[2,2,2]-octan (DABCO), 1,5-Diazabicyclo[4,3,0]-non-5-en (DBN), oder 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]-undec-7-en (DBU).

25

20

30

Als Verdünnungsmittel für die erfindungsgemäßen Verfahren (a) und (b) kommen vor allem inerte organische Lösungsmittel in Betracht. Hierzu gehören insbesondere aliphatische, alicyclische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlor-  
5 kohlenstoff; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether; Ketone, wie Aceton, Butanon oder Methyl-isobutyl-keton; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril oder Butyronitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methyl-formanilid,  
10 N-Methyl-pyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester, Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n- oder i-Propanol, Ethylenglykolmonomethylether, Ethylenglykolmonoethylether, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonoethylether, deren Gemische mit Wasser oder reines Wasser.

15

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (a) und (b) in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 120°C.

20

Die erfindungsgemäßen Verfahren (a) und (b) werden im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Es ist jedoch auch möglich, die erfindungsgemäßen Verfahren unter erhöhtem oder vermindertem Druck - im allgemeinen zwischen 0,1 bar und 10 bar - durchzuführen.

25

Zur Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (a) und (b) werden die Ausgangsstoffe im allgemeinen in angenähert äquimolaren Mengen eingesetzt. Es ist jedoch auch möglich, jeweils eine der Komponenten in einem größeren Überschuß zu verwenden. Die Umsetzung wird gegebenenfalls in einem geeigneten Verdünnungsmittel und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels durchgeführt und das Reaktionsgemisch wird im allgemeinen mehrere Stunden bei der er-  
30

forderlichen Temperatur gerührt. Die Aufarbeitung wird nach üblichen Methoden durchgeführt (vgl. die Herstellungsbeispiele).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als Defolianten, Desiccants, Krautabtö-  
5 tungsmittel und insbesondere als Unkrautvernichtungsmittel verwendet werden. Unter Unkraut im weitesten Sinne sind alle Pflanzen zu verstehen, die an Orten auf-  
wachsen, wo sie unerwünscht sind. Ob die erfindungsgemäßen Stoffe als totale oder  
selektive Herbizide wirken, hängt im wesentlichen von der angewendeten Menge ab.

10 Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können z.B. bei den folgenden Pflanzen verwen-  
det werden:

Dikotyle Unkräuter der Gattungen: Sinapis, Lepidium, Galium, Stellaria, Matricaria,  
Anthemis, Galinsoga, Chenopodium, Urtica, Senecio, Amaranthus, Portulaca,  
15 Xanthium, Convolvulus, Ipomoea, Polygonum, Sesbania, Ambrosia, Cirsium,  
Carduus, Sonchus, Solanum, Rorippa, Rotala, Lindernia, Lamium, Veronica,  
Abutilon, Emex, Datura, Viola, Galeopsis, Papaver, Centaurea, Trifolium,  
Ranunculus, Taraxacum.

20 Dikotyle Kulturen der Gattungen: Gossypium, Glycine, Beta, Daucus, Phaseolus,  
Pisum, Solanum, Linum, Ipomoea, Vicia, Nicotiana, Lycopersicon, Arachis,  
Brassica, Lactuca, Cucumis, Cucurbita.

Monokotyle Unkräuter der Gattungen: Echinochloa, Setaria, Panicum, Digitaria,  
25 Phleum, Poa, Festuca, Eleusine, Brachiaria, Lolium, Bromus, Avena, Cyperus,  
Sorghum, Agropyron, Cynodon, Monochoria, Fimbristylis, Sagittaria, Eleocharis,  
Scirpus, Paspalum, Ischaemum, Sphenoclea, Dactyloctenium, Agrostis, Alopecurus,  
Apera.

30 Monokotyle Kulturen der Gattungen: Oryza, Zea, Triticum, Hordeum, Avena,  
Secale, Sorghum, Panicum, Saccharum, Ananas, Asparagus, Allium.

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe ist jedoch keineswegs auf diese Gattungen beschränkt, sondern erstreckt sich in gleicher Weise auch auf andere Pflanzen.

5

Die Verbindungen eignen sich in Abhängigkeit von der Konzentration zur Totalunkrautbekämpfung z.B. auf Industrie- und Gleisanlagen und auf Wegen und Plätzen mit und ohne Baumbewuchs. Ebenso können die Verbindungen zur Unkrautbekämpfung in Dauerkulturen, z.B. Forst, Ziergehölz-, Obst-, Wein-, Citrus-, Nuß-, Bananen-, Kaffee-, Tee-, Gummi-, Ölpalm-, Kakao-, Beerenfrucht- und Hopfenanlagen, auf Zier- und Sportrasen und Weideflächen und zur selektiven Unkrautbekämpfung in einjährigen Kulturen eingesetzt werden.

10

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) eignen sich insbesondere zur selektiven Bekämpfung von monokotylen und dikotylen Unkräutern in monokotylen und dikotylen Kulturen vor allem im Voraufbau-Verfahren.

15

Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Spritzpulver, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Pasten, lösliche Pulver, Granulate, Suspensions-Emulsions-Konzentrate, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe sowie Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen.

20

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z. B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaum erzeugenden Mitteln.

25

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel

30



kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten und chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, mineralische und pflanzliche Öle, Alkohole, wie Butanol oder Glykol sowie deren Ether und Ester, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser.

Als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. Ammoniumsalze und natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate, als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengeln; als Emulgier- und/oder schaum-erzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulvrige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kepheline und Lecithine und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyanin-

farbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent  
5 Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Herbiziden zur Unkrautbekämpfung Verwendung finden, wobei Fertigformulierungen oder Tankmischungen möglich sind.

10

Für die Mischungen kommen bekannte Herbizide infrage, beispielsweise

Acetochlor, Acifluorfen(-sodium), Aclonifen, Alachlor, Alloxydim(-sodium), Ametryne, Amidochlor, Amidosulfuron, Anilofos, Asulam, Atrazine, Azafenidin,  
15 Azimsulfuron, Benazolin(-ethyl), Benfuresate, Bensulfuron(-methyl), Bentazon, Benzofenap, Benzoylprop(-ethyl), Bialaphos, Bifenox, Bispyribac(-sodium), Bromobutide, Bromofenoxim, Bromoxynil, Butachlor, Butoxydim, Butylate, Cafenstrole, Caloxydim, Carbetamide, Carfentrazone(-ethyl), Chlomethoxyfen, Chloramben, Chloridazon, Chlorimuron(-ethyl), Chlornitrofen, Chlorsulfuron,  
20 Chlortoluron, Cinidon(-ethyl), Cinmethylin, Cinosulfuron, Clethodim, Clodinafop(-propargyl), Clomazone, Clomeprop, Clopyralid, Clopyrasulfuron(-methyl), Cloransulam(-methyl), Cumyluron, Cyanazine, Cybutryne, Cycloate, Cyclosulfamuron, Cycloxydim, Cyhalofop(-butyl), 2,4-D, 2,4-DB, 2,4-DP, Desmedipham, Di-  
allate, Dicamba, Diclofop(-methyl), Diclosulam, Diethatyl(-ethyl), Difenzoquat,  
25 Diflufenican, Diflufenzoppyr, Dimefuron, Dimepiperate, Dimethachlor, Dimethametryn, Dimethenamid, Dimexyflam, Dinitramine, Diphenamid, Diquat, Dithiopyr, Diuron, Dymron, Epoprodan, EPTC, Esprocarb, Ethalfluralin, Ethametsulfuron(-methyl), Ethofumesate, Ethoxyfen, Ethoxysulfuron, Etobenzanid, Fenoxa-  
prop(-P-ethyl), Flamprop(-isopropyl), Flamprop(-isopropyl-L), Flamprop(-methyl),  
30 Flazasulfuron, Fluazifop(-P-butyl), Fluazolate, Flucarbazone, Flufenacet, Flumetsulam, Flumiclorac(-pentyl), Flumioxazin, Flumipropyn, Flumetsulam, Fluomet-

uron, Fluorochloridone, Fluoroglycofen(-ethyl), Flupoxam, Flupropacil, Flurpyr-  
sulfuron(-methyl, -sodium), Flurenol(-butyl), Fluridone, Fluroxypyr(-methyl),  
Flurprimidol, Flurtamone, Fluthiacet(-methyl), Fluthiamide, Fomesafen, Glufosi-  
nate(-ammonium), Glyphosate(-isopropylammonium), Halosafen, Haloxypfop(-  
5 ethoxyethyl), Haloxypfop(-P-methyl), Hexazinone, Imazamethabenz(-methyl),  
Imazamethapyr, Imazamox, Imazapic, Imazapyr, Imazaquin, Imazethapyr, Imazo-  
sulfuron, Iodosulfuron, Ioxynil, Isopropalin, Isoproturon, Isouron, Isoxaben,  
Isoxachlortole, Isoxaflutole, Isoxapyrifop, Lactofen, Lenacil, Linuron, MCPA,  
MCPP, Mefenacet, Mesotrione, Metamitron, Metazachlor, Methabenzthiazuron,  
10 Metobenzuron, Metobromuron, (alpha-)Metolachlor, Metosulam, Metoxuron,  
Metribuzin, Metsulfuron(-methyl), Molinate, Monolinuron, Naproanilide, Naprop-  
amide, Neburon, Nicosulfuron, Norflurazon, Orbencarb, Oryzalin, Oxadiargyl,  
Oxadiazon, Oxasulfuron, Oxaziclomefone, Oxyfluorfen, Paraquat, Pelargonsäure,  
Pendimethalin, Pentoxazone, Phenmedipham, Piperophos, Pretilachlor, Primisulf-  
15 uron(-methyl), Prometryn, Propachlor, Propanil, Propaquizafop, Propisochlor,  
Propyzamide, Prosulfocarb, Prosulfuron, Pyraflufen(-ethyl), Pyrazolate, Pyrazo-  
sulfuron(-ethyl), Pyrazoxyfen, Pyribenzoxim, Pyributicarb, Pyridate, Pyrimino-  
bac(-methyl), Pyriothiac(-sodium), Quinchlorac, Quinmerac, Quinoclamine,  
Quizalofop(-P-ethyl), Quizalofop(-P-tefuryl), Rimsulfuron, Sethoxydim, Simazine,  
20 Simetryn, Sulcotrione, Sulfentrazone, Sulfometuron(-methyl), Sulfosate, Sulfosulf-  
uron, Tebutam, Tebuthiuron, Tepraloxym, Terbuthylazine, Terbutryn, Thenyl-  
chlor, Thiafluamide, Thiazopyr, Thidiazimin, Thifensulfuron(-methyl), Thioben-  
carb, Tiocarbamil, Tralkoxydim, Triallate, Triasulfuron, Tribenuron(-methyl), Tri-  
clopypyr, Tridiphane, Trifluralin und Triflurosulfuron.

25

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Fungiziden, Insektizi-  
den, Akariziden, Nematiziden, Schutzstoffen gegen Vogelfraß, Pflanzennährstoffen  
und Bodenstruktur-verbesserungsmitteln ist möglich.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus durch weiteres Verdünnen bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Pulver, Pasten und Granulate angewandt werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Spritzen, 5 Sprühen, Streuen.

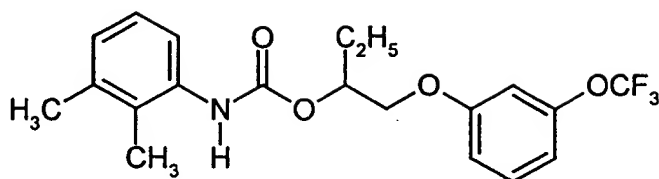
Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können sowohl vor als auch nach dem Auflaufen der Pflanzen appliziert werden. Sie können auch vor der Saat in den Boden eingearbeitet werden.

10

Die angewandte Wirkstoffmenge kann in einem größeren Bereich schwanken. Sie hängt im wesentlichen von der Art des gewünschten Effektes ab. Im allgemeinen liegen die Aufwandmengen zwischen 1 g und 10 kg Wirkstoff pro Hektar Bodenfläche, vorzugsweise zwischen 5 g und 5 kg pro ha.

15

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor.

**Herstellungsbeispiele:****Beispiel 1**

5

(Verfahren (b))

Eine Mischung aus 1,5 g (6 mMol) 1-(3-trifluormethoxy-phenoxymethyl)-propanol (racemisch) und 0,9 g (6 mMol) 2,3-Dimethyl-phenylisocyanat wird ca. 60 Minuten auf 50°C bis 60°C erwärmt und dann 15 Stunden bei Raumtemperatur (ca. 20°C) stehen gelassen. Die anfangs wachsartige Masse erstarrt dabei allmählich zu einem kristallinen Produkt.

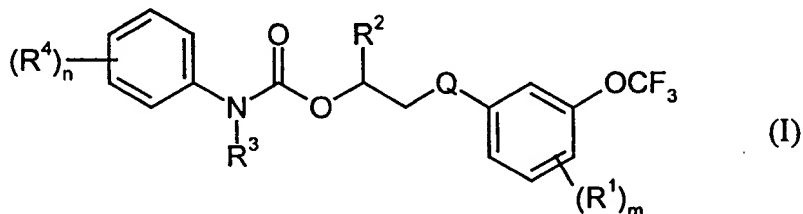
10

Man erhält 2,3 g (97% der Theorie) N-(2,3-Dimethyl-phenyl)-O-[1-(3-trifluormethoxy-phenoxymethyl)-propyl]-carbamate (Racemat) vom Schmelzpunkt 60°C.

15

Analog zu Herstellungsbeispiel 1 sowie entsprechend der allgemeinen Beschreibung der erfindungsgemäßen Herstellungsverfahren können beispielsweise auch die in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen der Formel (I) hergestellt werden.

20



(I)

**Tabelle 1:** Beispiele für die Verbindungen der Formel (I)

Es handelt sich hierbei in allen Fällen um Racemate. Q steht hierbei in allen Fällen für O (Sauerstoff). Die Position von R<sup>1</sup> ist - soweit erforderlich - so angegeben, daß die Trifluormethoxy-Gruppe immer in 3-Position steht. Die Strukturen wurden durch die <sup>1</sup>H-NMR-Spektren gesichert.

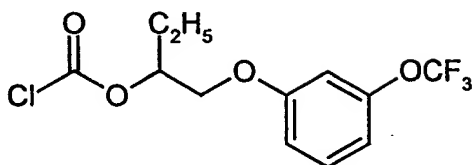
Bsp.- Nr.	m	(Position) R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	Physikal. Daten
2	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (Cl) <sub>2</sub>	n <sub>D</sub> <sup>20</sup> = 1,5309
3	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) CH <sub>3</sub>	
4	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) CH <sub>3</sub>	
5	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3,4) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
6	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3,5) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
7	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) Br	
8	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) Br	
9	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Br	
10	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) CN	
11	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) CN	
12	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) CN	
13	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) CF <sub>3</sub>	
14	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) OCH <sub>3</sub>	
15	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) OCH <sub>3</sub>	
16	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) OCH <sub>3</sub>	

Bsp.- Nr.	m	(Position) R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	Physikal. Daten
17	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
18	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
19	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) COOC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
20	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) CH <sub>3</sub>	
21	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) CH <sub>3</sub>	
22	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) Cl	
23	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) Cl	
24	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Cl	
25	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Cl (2) CF <sub>3</sub>	
26	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) CF <sub>3</sub>	
27	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) CF <sub>3</sub>	
28	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,4) (Cl) <sub>2</sub>	
29	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) CH <sub>3</sub> (4) OCH <sub>3</sub>	
30	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3,4) (Cl) <sub>2</sub>	
31	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,5) (Cl) <sub>2</sub>	
32	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3,5) (Cl) <sub>2</sub>	
33	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) Cl (6) F	
34	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,4) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Bsp.- Nr.	m	(Position) R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	Physikal. Daten
35	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) Cl (4) F	
36	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Cl (2) F	
37	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) Cl (3) CF <sub>3</sub>	
38	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Cl (3) CF <sub>3</sub>	
39	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) Cl (3) CH <sub>3</sub>	
40	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(3) Cl (4) CH <sub>3</sub>	
41	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Cl (3) CH <sub>3</sub>	
42	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) Cl (2) CH <sub>3</sub>	
43	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,6) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
44	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,5) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
45	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) F (4) CH <sub>3</sub>	
46	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) F (5) CH <sub>3</sub>	
47	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) F	



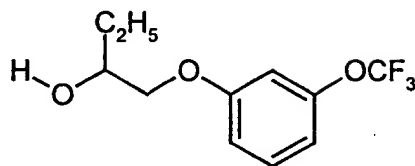
Bsp.- Nr.	m	(Position) R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	(Position) (R <sup>4</sup> ) <sub>n</sub>	Physikal. Daten
					(3) CH <sub>3</sub>	
48	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) F (2) CH <sub>3</sub>	
49	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(5) F (2) CH <sub>3</sub>	
50	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
51	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(4) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
52	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2) CH <sub>3</sub> (6) C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
53	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,4) (OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
54	0	-	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,5) (OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
55	1	(2) F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
56	1	(4) F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
57	1	(6) F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
58	1	(2) F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (Cl) <sub>2</sub>	
59	1	(4) F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (Cl) <sub>2</sub>	
60	1	(6) F	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (Cl) <sub>2</sub>	
61	1	(4) Cl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
62	1	(4) Cl	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	H	(2,3) (Cl) <sub>2</sub>	

Ausgangsstoffe der Formel (II):Beispiel (II-1)

5

Eine Mischung aus 6,0 g (24 mMol) 1-(3-Trifluormethoxy-phenoxy-methyl)-propa-  
nol, 2,5 g (24 mMol) Chlorameisensäure-trichlormethylester, 0,1 g N,N-Dimethyl-  
formamid und 80 ml Toluol wird zunächst 2 Stunden bei Raumtemperatur (ca.  
10 20°C), dann 2 Stunden bei 60°C gerührt und schließlich 5 Stunden unter Rückfluß  
zum Sieden erhitzt. Dann werden die flüchtigen Komponenten im Wasserstrahlva-  
kuum sorgfältig abdestilliert.

Man erhält 6,6 g (88% der Theorie) Chlorameisensäure-[1-(3-Trifluormethoxy-phen-  
oxymethyl)-propyl]-ester als amorphen Rückstand, der ohne weitere Reinigung  
15 gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren (a) umgesetzt werden kann.

**Ausgangsstoffe der Formel (IV):****Beispiel (IV-1)**

5

Eine Mischung aus 5,0 g (28 mMol) 3-Trifluormethoxy-phenol, 2,5 g (28 mMol) Ethyloxiran und 0,1 g Lithiumhydroxid wird 5 Stunden unter Rückfluß zum Sieden erhitzt. Dann werden die flüchtigen Bestandteile im Wasserstrahlvakuum sorgfältig abdestilliert.

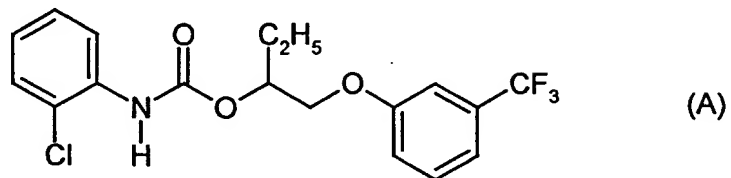
10

Man erhält 5,0 g (71% der Theorie) 1-(3-Trifluormethoxy-phenoxy-methyl)-propanol als amorphen Rückstand.

Anwendungsbeispiele:

In den Anwendungsbeispielen wird die bekannte Verbindung der nachstehenden Formel (A) als Vergleichsverbindung herangezogen:

5



N-(2-Chlor-phenyl)-O-[1-(3-trifluormethyl-phenoxy)methyl]-propyl-carbamat (vgl. US-A-5099059 und US-A-5152827).

10

**Beispiel A****Pre-emergence-Test**

- 5      Lösungsmittel: 5 Gewichtsteile Aceton  
Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Samen der Testpflanzen werden in normalen Boden ausgesät. Nach ca. 24 Stunden wird der Boden so mit der Wirkstoffzubereitung besprüht, daß die jeweils gewünschte Wirkstoffmenge pro Flächeneinheit ausgebracht wird. Die Konzentration der Spritzbrühe wird so gewählt, daß in 1000 Liter Wasser pro Hektar die jeweils gewünschte Wirkstoffmenge ausgebracht wird.

Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonitiert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle.

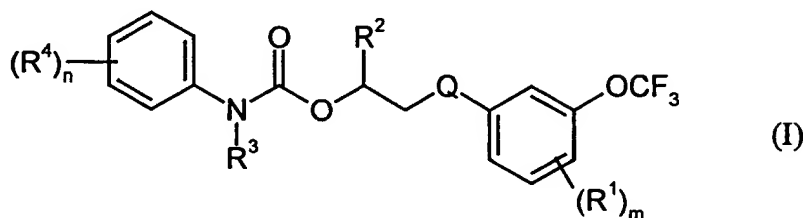
Es bedeuten:

- 0 %      =    keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)  
25      100 %    =    totale Vernichtung

In diesem Test zeigen beispielsweise die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel 1 und 2 bei guter Verträglichkeit gegenüber Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Mais und Soja, erheblich stärkere Wirkung gegen Unkräuter als die bekannte Verbindung (A).

Patentansprüche

1. Substituierte N-Aryl-O-alkyl-carbamate der allgemeinen Formel (I),



5

in welcher

- m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,
- 10 n für die Zahlen 0, 1, 2, 3 oder 4 steht,
- Q für O (Sauerstoff), S (Schwefel), SO, SO<sub>2</sub>, NH, N(C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl) oder CH<sub>2</sub> (Methylen) steht,
- 15 R<sup>1</sup> für Nitro, Cyano, Halogen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht,
- 20 R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,
- 25 R<sup>3</sup> für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy substituiertes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht, und

5 R<sup>4</sup> für Nitro, Cyano, Halogen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Halogen, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxy-carbonyl, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl oder Dialkylaminosulfonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen steht.

10 2. Substituierte N-Aryl-O-alkyl-carbamate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

m für die Zahlen 0, 1 oder 2 steht,

15 n für die Zahlen 0, 1, 2, 3 oder 4 steht,

Q für O (Sauerstoff), S (Schwefel), SO, SO<sub>2</sub>, NH, N(CH<sub>3</sub>) oder CH<sub>2</sub> (Methylen) steht,

20 R<sup>1</sup> für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 4  
25 Kohlenstoffatomen steht,

R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht,

- R<sup>3</sup> für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy substituiertes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht, und
- 5 R<sup>4</sup> für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkoxy, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylthio, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfinyl oder C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Alkylaminocarbonyl, Dialkylaminocarbonyl oder Dialkylaminosulfonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen steht.
- 10
3. Substituierte N-Aryl-O-alkyl-carbamate gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
- 15
- m für die Zahlen 0 oder 1 steht,
- n für die Zahlen 1, 2 oder 3 steht,
- 20
- Q für Sauerstoff oder Schwefel steht,
- R<sup>1</sup> für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl steht,
- 25
- 30



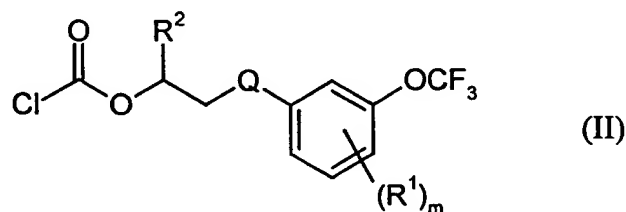
$R^2$  für Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl steht,

$R^3$  für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl steht, und

5  $R^4$  für Nitro, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Methoxy, Ethoxy,  
 10 Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Acetyl, Propionyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, Dimethylaminocarbonyl oder Dimethylaminosulfonyl steht.

15 4. Verfahren zum Herstellen von substituierten N-Aryl-O-alkyl-carbamaten gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß

(a) Chlorameisensäureester der allgemeinen Formel (II)



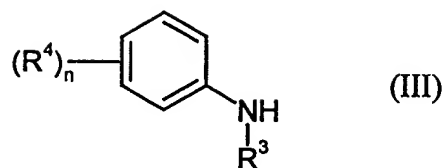
20

in welcher

$m$ ,  $Q$ ,  $R^1$  und  $R^2$  die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

25

mit Arylaminen der allgemeinen Formel (III)



in welcher

n, R<sup>3</sup> und R<sup>4</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

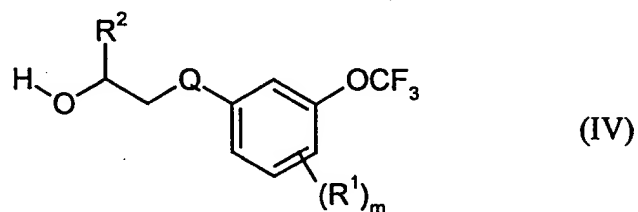
5

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls  
in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

oder daß man

10

(b) substituierte Alkanole der allgemeinen Formel (IV)

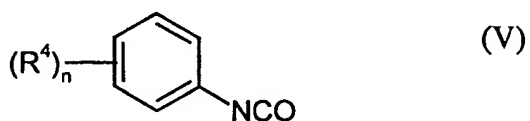


in welcher

15

m, Q, R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

mit Arylisocyanaten der allgemeinen Formel (V)



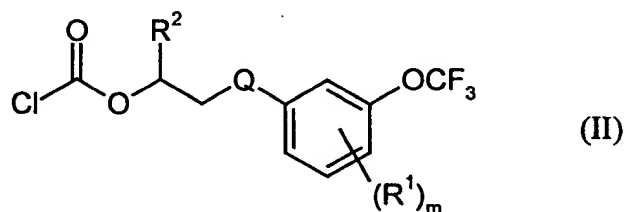
20

in welcher

n und R<sup>4</sup> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umgesetzt.

- 5      5.      Chlorameisensäureester der allgemeinen Formel (II),



in welcher

- 10      m, Q, R¹ und R² die in einem der Ansprüche 1 bis 3 angegebene Bedeutung haben.
6.      Verwendung von mindestens einem substituierten N-Aryl-O-alkyl-carbamat gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 zur Bekämpfung von unerwünschten
- 15      Pflanzen.
7.      Herbizide Mittel, gekennzeichnet durch den Gehalt an mindestens einem substituierten N-Aryl-O-alkyl-carbamat gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 und üblichen Streckmitteln.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.  
PCT/EP 99/03898

<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b>		
IPC6 : C07C271/28 C07C69/96 A01N47/20		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
<b>B. FIELDS SEARCHED</b>		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)		
IPC6 : C07C A01N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)		
<b>C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT</b>		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 96 16941 A (CIBA-GEIGY AG) 06 June 1996 (06.06.96) Page 21, line 12 and example H5 in connection with and table 1, compounds 1. 14 – 1. 17	5
A	claims 1-30	1, 4, 6, 7
Y	US 5 099 059 A (D.R. BAKER) 24 March 1992 (24.03.92) Cited in the application The whole document	1-7
Y	US 5 399 545 A (H. REMPFLE) 21 March 1995 (21.03.95) Column 1, line 5 – column 2, line 2, in particular column 1, lines 63-66 ; Table 1, compounds 1. 56 – 1. 58	1-7
A	US 5 194 661 A (D.R. BAKER) 16 March 1993 (16.03.93) The whole document, in particular table 1, compound 25	1,4-7
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search		Date of mailing of the international search report
7 September 1999 (07.09.99)		27 September 1999 (27. 09.99)
Name and mailing address of the ISA/ Facsimile No. EUROPEAN PATENT OFFICE		Authorized officer  Telephone No.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 99/03898

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9616941 A	06-06-1996	AT 179699 T AU 4175596 A DE 69509558 D EP 0800518 A FI 972248 A JP 10509966 T US 5831114 A ZA 9510226 A	15-05-1999 19-06-1996 10-06-1999 15-10-1997 28-05-1997 29-09-1998 03-11-1998 12-06-1996
US 5099059 A	24-03-1992	US 5152827 A	06-10-1992
US 5399545 A	21-03-1995	AT 151746 T AU 5336794 A CA 2125035 A CN 1087335 A DE 69309900 D DE 69309900 T WO 9410132 A EP 0625139 A JP 7502760 T MX 9306754 A ZA 9308230 A	15-05-1997 24-05-1994 11-05-1994 01-06-1994 22-05-1997 06-11-1997 11-05-1994 23-11-1994 23-03-1995 31-05-1994 05-05-1994
US 5194661 A	16-03-1993	NONE	

## A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 C07C271/28 C07C69/96 A01N47/20

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C07C A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 96 16941 A (CIBA-GEIGY AG) 6. Juni 1996 (1996-06-06) Seite 21, Zeile 12 und Beispiel H5 in Zusammenhang mit Tabelle 1, Verbindungen 1.14 - 1.17	5
A	Ansprüche 1-30	1,4,6,7
Y	US 5 099 059 A (D.R. BAKER) 24. März 1992 (1992-03-24) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-7
Y	US 5 399 545 A (H. REMPFLE) 21. März 1995 (1995-03-21) Spalte 1, Zeile 5 - Spalte 2, Zeile 2, besonders Spalte 1, Zeilen 63-66; Tabelle 1, Verbindungen 1.56 - 1.58	1-7
	-/--	



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&amp;" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

7. September 1999

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

27/09/1999

Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Van Amsterdam, L

## C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 194 661 A (D.R. BAKER) 16. März 1993 (1993-03-16) das ganze Dokument, besonders Tabelle 1, Verbindung 25 -----	1,4-7

# INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internat. Aktenzeichen

PCT/EP 99/03898

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9616941 A	06-06-1996	AT 179699 T	15-05-1999
		AU 4175596 A	19-06-1996
		DE 69509558 D	10-06-1999
		EP 0800518 A	15-10-1997
		FI 972248 A	28-05-1997
		JP 10509966 T	29-09-1998
		US 5831114 A	03-11-1998
		ZA 9510226 A	12-06-1996
US 5099059 A	24-03-1992	US 5152827 A	06-10-1992
US 5399545 A	21-03-1995	AT 151746 T	15-05-1997
		AU 5336794 A	24-05-1994
		CA 2125035 A	11-05-1994
		CN 1087335 A	01-06-1994
		DE 69309900 D	22-05-1997
		DE 69309900 T	06-11-1997
		WO 9410132 A	11-05-1994
		EP 0625139 A	23-11-1994
		JP 7502760 T	23-03-1995
		MX 9306754 A	31-05-1994
		ZA 9308230 A	05-05-1994
US 5194661 A	16-03-1993	KEINE	



# PATENTEC PATENT ZAP™

---

Thank you for your order.

Request: 140662  
Date: 8/22/01  
Time: 5:16:00 PM  
Employee: RIZ  
Reference: 13565  
Total Pats: 4

WO 9838984 WO 9824432 WO 9965869 WO 0008202

Service: PXX  
Need Date: morning  
Need Time: 9:00am sharp  
Message: large patents ok, must have by 9:00am!!!

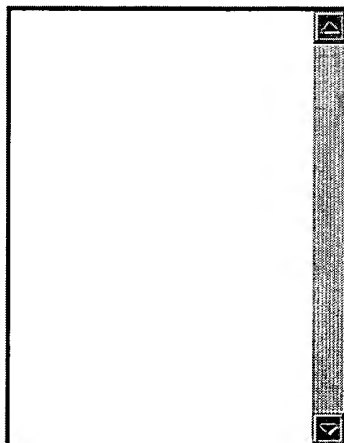
Options: ST,D=morning,T=9:00am sharp,M=large patents ok, must have by 9:00am  
Current Patent Balance (excluding unprocessed requests): 1782

---

Company ID:   
Password:   
Employee:   
Reference:

---

Please enter the patents to be ordered, one per line. Multiple copies may be indicated with an asterisk (\*) and the multiple, for example, 5000000\*3:



---

Please double-check all entries before submitting, including the special instructions listed below. Thank you very much for your order.

Service:

- ☐ Ultra Rush Patent Order (under 1 hr)
- ☐ Rush Patent Order (4 hrs)
- ☒ Standard Patent Order (24 hrs)
- ☐ Rush File History
- ☐ Standard File History
- ☐ Balance Inquiry Only

---

## Special Instructions:

Include copies of cited US patents in the above: ☒ No ☐ Yes  
Sections: ☒ Full Patent ☐ Front Pages Only  
Surface: ☒ Single Sided ☐ Double Sided  
Skip duplicates: ☒ Yes ☐ No  
Multiply above order  time(s).  
Stapled: ☒ Yes ☐ No  
Delivery: ☒ Hold for Pickup ☐ Send by FedEx ☐ Regular Mail

## Optional Additional Instructions:

Need by Date:

Need by Time:

Message to Operator:

---

Please double-check all entries before submitting. Thank you very much for your order.